WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Būro



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 89/06978 (51) Internationale Patentklassifikation 4: **A1** A61K 49/00 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 10. August 1989 (10.08.89) Oranienburger Chaussee 60 c, D-1000 Berlin 28 (DE). PCT/DE89/00069 (21) Internationales Aktenzeichen: lin 28 (DE). (22) Internationales Anmeldedatum: 1. Februar 1989 (01.02.89) D-1000 Berlin 15 (DE). P 38 03 972.9 (31) Prioritätsaktenzeichen: P 38 03 971.0

5. Februar 1988 (05.02.88)

5. Februar 1988 (05.02.88) DE (33) Prioritätsland:

- (71) Anmelder: SCHERING AG, BERLIN UND BERG-KAMEN [DE/DE]; Müllerstraße 170-178, D-1000 Berlin 65 (DE).
- (72) Erfinder: STEIN, Michael; Holsteinische Straße 42, D-1000 Berlin 31 (DE). HELDMANN, Dieter; Lindauer Allee 85, D-1000 Berlin 51 (DE). FRITZSCH, Thomas; Elisenstraße 2, D-1000 Berlin 41 (DE). SIE-GERT, Joachim; Weddingstraße 5, D-1000 Berlin 65 (DE). RÖSSLING, Georg;

SPECK, Ulrich; Benediktiner Straße 50, D-1000 Ber-

- (74) Anwalt: MAIKOWSKI, Michael; Xantener Straße 10,
- (81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), AU, BE (europäisches Patent), CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), DK, FI, FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), HU, IT (europäisches Patent), JP, KR, LU (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), NO, SE (europäisches Patent).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen eintreffen.

(54) Title: ULTRASONIC CONTRAST AGENTS, PROCESS FOR PRODUCING THEM AND THEIR USE AS DIAGNOSTIC AND THERAPEUTIC AGENTS

(54) Bezeichnung: ULTRASCHALLKONTRASTMITTEL, VERFAHREN ZU DEREN HERSTELLUNG UND DE-REN VERWENDUNG ALS DIAGNOSTIKA UND THERAPEUTIKA

(57) Abstract

(32) Prioritätsdaten:

Ultrasonic contrast agents consisting of microparticles containing amyloses or synthetic biodegradable polymers and a gas and/or a liquid with a boiling point below 60°C, process for producing them and their use as diagnostic or therapeutic agents.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft Ultraschallkontrastmittel bestehend aus Mikropartikeln, die aus Amylosen oder synthetischen, bioabbaubaren Polymeren und einem Gas und/oder einer Flüssigkeit mit einem Siedepunkt unter 60°C bestehen, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung als Diagnostika und Therapeutika.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

	•					
	ΑT	Österreich	FR	Frankreich	MR	Mauritanien
	ΑU	Australien	GA	Gabun	MW	Malawi
•	BB	Barbados	GB:	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
	BE	Belgien	HU	Ungarn	NO	Norwegen
	BG	Bulgarien	IT	Italien	RO	Rumānien
	BJ	Benin	JP	Japan	SD	Sudan
	BR	Brasilien	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
	CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SN	Senegal
	CG	Kongo	LI	Liechtenstein	SU	Soviet Union
	CH .	Schweiz	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
	CM	Kamerun	LU	Luxemburg	TG	Togo
	DE	Deutschland, Bundesrepublik	MC	Monaco	US	Vereinigte Staaten von Amerika
	DK	Dänemark	MG'	Madagaskar		
	Ħ	Finnland	ML	Mali		

-1-

<u>Ultraschallkontrastmittel. Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung als Diagnostika und Therapeutika</u>

Die Erfindung betrifft Mikropartikel nach dem Oberbegriff des Patentanspruchs 1, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung als Diagnostika und Therapeutika.

Es ist bekannt, daß durch periphere Injektion von Lösungen, die feine Gasblasen enthalten, cardiale Echokontraste erzielt werden können (Roelandt J, Ultrasound

10

5

25

30

Med Biol 8:471-492, 1982). Diese Gasblasen werden in physiologisch verträglichen Lösungen z. B. Schütteln, andere Agitation oder durch Zusatz von Kohlendioxid erhalten. Sie sind jedoch hinsichtlich Anzahl und Größe nicht standardisiert und können nur zulänglich reproduziert werden. Auch sind sie in der Regel nicht stabilisiert, so daß ihre Lebensdauer gering ist. Ihre mittleren Durchmesser liegen meist über Erythrocytengröße, so daß keine Lungenkapillarpassage mit nachfolgender Konstrastierung von Organen wie linkes Herz, Leber, Niere oder Milz möglich ist. Darüberhinaus eignen sie sich nicht für Quantifizierungen, da sich das von ihnen erzeugte Ultraschallecho aus mehreren, nicht 15 voneinander zu trennenden Prozessen wie Blasenentstehung, Koaleszenz und Auflösung zusammensetzt. So ist es z. B. nicht möglich, mit Hilfe dieser Ultraschall-Kontrastmittel über die Messung des Kontrastverlaufs im Myokard Aussagen über die Transitzeiten zu gewinnen. Hierzu sind Kontrastmittel notwendig, deren Streukörper keiner eigenen Kinetik unterliegen.

Daneben gibt es Ultraschallkontrastmittel in Form von Partikeln (Ophir, Gobuty, Mc Whirt, Maklad, Ultrasonic Backscatter from Contrast-producing Collagen Microspheres, Ultrasonic Imaging 2:66-67, 1980). Ferner werden (Ophir, Mc Whirt, Maklad, Aqueous Solutions as Potential Ultrasonic Contrast Agents, Ultrasonic Imaging 1:265-279, 1979 sowie Tyler, Ophir, Maklad, In-vivo Enhancement of Ultrasonic Image Luminance by Aqueous Solutions with High Speed of Sound, Ultrasonic Imaging 3:323-329, 1981) Lösungen höherer Dichte als Ultra-

25

schall-Kontrastmittel eingesetzt. Es ist auch bekannt, Emulsionen als Ultraschall-Kontrastmittel zu verwenden (Mattrey, Andre, Ultrasonic Enhancement of Myocardial Infarction with Perfluorcarbon Compounds in Dogs, Am J Cardiol 54:206-210, 1984).

Es hat sich gezeigt, daß die gasfreien Kontrastmittel insgesamt nur eine geringe Effizienz besitzen. Die gashaltigen Zubereitungen haben den Nachteil einer nur geringen in-vivo Stabilität. Darüberhinaus ist die Größe der Gasblasen meistens nicht standardisierbar. Ausreichende Kontrasteffekte sind im arteriellen Gefäßsystem nach peripher venöser Injektion in aller Regel nicht möglich.

In den EP A2 123 235 und 0 122 624 werden Gasbläschen enthaltende Ultraschall-Kontrastmittel beschrieben, die die Lungenkapillaren passieren können und damit den gewünschten Kontrasteffekt bewirken.

Die EP A2 0 224 934 beschreibt Ultraschall-Kontrastmittel in Form von gasgefüllten Gelatine- oder Albuminhohlkörpern. Nachteilig ist jedoch die Verwendung von körperfremden oder denaturierten körpereigenen Eiweißen wegen des damit verbundenen allergenen Risikos.

Mit keinem der bisher bekannten Ultraschallkontrast30 mittel gelingt eine Organdarstellung mit ausreichender
Signalintensität durch selektive Anreicherung nach i.v.
Gabe. Quantifizierungen sind daher z.Z. nicht möglich.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, Ultraschallkontrastmittel auf der Basis von Mikropartikeln herzustellen, die neben bestimm- und reproduzierbaren Volumina eine erheblich längere Lebensdauer, als bisher bekannt, aufweisen, gute Verträglichkeit ohne allergenes
Potential besitzen und intrazellulär in RES und damit
auch in der Leber oder Milz angereichert werden können.

- Erfindungsgemäß wird diese Aufgabe durch Mikropartikel.

 die aus Amylosen oder einem synthetischen, bioabbaubaren Polymeren und einem Gas und/oder einer Flüssigkeit
 mit einem Siedepunkt unter 60°C bestehen, gelöst.
- Als synthetische, bioabbaubare Polymere sind Polyester von α-, β-, α- oder ε-Hydroxycarbonsäuren, Polyalkyl-cyanoacrylate, Polyaminosäuren, Polyamide, polyacrylierte Saccharide oder Polyorthoester zu nennen.
- 20 Als besonders geeignet haben sich

Polymilchsäure,

Poly-E-caprolacton,

Copolymeres aus Milchsäure und Glykolsäure oder E-caprolacton,

Polyhydroxybuttersäure,

Polyhydroxyvaleriansäure

Copolymeres aus Hydroxybutter- und Hydroxyvaleriansäure

Polymere aus Glutaminsäure und/oder Lysin,

Polydioxanon

Polymeres oder Copolymeres aus Aminosäuren oder/und Terephthalsäure, Phthalsäure oder Sebacylsäure, Polyacryldextran,
Polyacrylstärke,
Polyacrylamid,
Polyurethan,

Polyester,
Polyacetal,
Polyaminotriazol oder
Polyalkylcyanoacrylate

erwiesen.

Stärke oder Stärkederivate können ebenso in den Mikropartikeln enthalten sein. Als geeignet haben sich Amylosen erwiesen, da sich diese Stärkederivate durch gute
Wasserlöslichkeit und der Fähigkeit zur Bildung von
Einschlußverbindungen auszeichnen.

Als besonders geeignete Amylosen sind die Cyclodextrine und deren Derivate, beispielsweise ∞ -, β -, und χ -Cyclodextrin zu nennen.

Die Mikropartikel enthalten Gase und/oder Flüssigkeiten mit einem Siedepunkt unter 60°C in freier oder gebundener Form. Die Verwendung eines Gas-Flüssigkeits-Gemisches in den Ultraschall-Kontrastmitteln ist ebenfalls möglich.

Als Gase können beispielsweise Luft, Stickstoff, Edelgase, Wasserstoff, Kohlendioxid, Ammoniak, Sauerstoff, Methan, Ethan, Propan, Butan, Ethylen oder andere Kohlenwasserstoffe oder deren Gemische verwendet werden. Als einschließbare Flüssigkeiten werden bevorzugt

1.1-Dichlorethylen,

2-Methyl-2-buten,

5 Isopropylchlorid,

2-MethyI-1.3-butadien,

2-Butin,

2-Methyl-1-buten,

Dibromdifluormethan,

Furan.

3-Methyl-1-buten,

Isopentan,

Diethylether,

15 -3.3-Dimethyl-1-butin,
Dimethylaminoaceton,
Propylenoxid,
N-Ethylmethylamin,

Brommethan,

N-Ethyldimethylamin,
Methylenchlorid,
Pentan,
Cyclopentan,

2,3-Pentadien,

Cyclopenten

·

oder deren Gemische verwendet.

30 Mit Vorteil können die Mikropartikel auch Substanzen mit niedrigen Dampfdrücken und/oder niedrigen Siedepunkten, insbesondere ätherische öle enthalten.

10

Besonders vorteilhaft ist es, die aus Amylosen bestehenden Mikropartikel mit einer Hüllsubstanz zu überziehen. Dabei können die Mikropartikel von ölen, Fetten und/oder oberflächenaktiven Substanzen umhüllt und in wäßrigem Medium suspendiert sein.

Besonders vorteilhaft ist es, die aus Amylosen bestehenden Mikropartikel mit einer Matrix, insbesondere polymerer Struktur zu umhüllen.

Durch Zugabe osmotisch aktiver Substanzen, beispielsweise Kochsalz, Galaktose, Glukose, Fruktose kann die physiologische Isotonie eingestellt werden.

- Die Erfindung betrifft auch Verfahren zur Herstellung von Ultraschallkontrastmitteln, die aus synthetischen, bioabbaubaren Polymeren bestehen.
- 20 Ein vorteilhaftes Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Ultraschallkontrastmittel besteht darin, daß ein Polymer oder ein Copolymer in einem oder mehreren mit Wasser nicht mischbaren, organischen Lösungsmitteln gelöst und anschließend ggf. nach Zusatz eines weiteren Lösungsmittels in Wasser emulgiert wird und die erhaltende Emulsion anschließend filtriert, ggf. getrocknet wird.
- 20 Ein weiteres Verfahren besteht darin, daß ein Polymer oder ein Copolymer in einem oder mehreren Gasblasen enthaltenden Lösungsmitteln gelöst und anschließend

ggf. nach Zusatz eines weiteren Lösungsmittels oder eines weiteren Polymeren ausfällt oder in Wasser emulgiert werden und die erhaltende Suspension oder Emulsion anschließend filtriert, ggf. getrocknet wird. Zur Aufarbeitung ist auch das Gefriertrocknungsverfahren geeignet.

Mit Vorteil können die erhaltenen Produkte fein gemahlen 10 werden.

Bei den beschriebenen Verfahren werden als Lösungsmittel beispielsweise Furan, Pentan, Aceton, Dioxan,
Ethylacetat, Xylol, Methylenchlorid, Cyclohexan oder
Hexan oder Lösungsmittelgemische verwendet. Der Emulsion können auch Emulgatoren zugesetzt werden.

In einer anderen Variante des Herstellungsverfahrens wird nicht von einem Polymeren ausgegangen, sondern von Monomeren, aus denen das Polymer gebildet wird. Dabei wird so gearbeitet, daß ein Monomer in einem oder mehreren organischen Lösungsmitteln gelöst und in 5 - 30 Teilen Wasser oder 0,01 - 0,1 N Salzsäure ggf. unter Zusatz von Emulgatoren oder Puffersubstanzen bei einer Temperatur unterhalb des Siedepunkts des organischen Lösungsmittels emulgiert wird und dieser Emulsion eine 0,2%- - 20%ige wäßrige Lösung eines zweiten Monomeren oder ggf. die Lösung einer pH-Wert erhöhenden Substanz zugegeben und ggf. getrocknet wird.

Bei einer anderen Arbeitsweise wird ein Monomer in einer oder mehreren gasblasenenthaltenden Flüssigkeiten ggf. unter Zusatz von Emulgatoren oder Puffersubstanzen gelöst oder dispergiert. Zu dieser Lösung oder Dispersion wird ggf. eine 0,2%-- 20%ige Lösung eines zweiten Monomeren oder eine pH-Wert erhöhende Substanz in gelöster oder gasförmiger Form gegeben und ggf. getrocknet.

Beispielsweise wird als erstes Monomer Terephthaloyloder Sebacoylchlorid oder Cyanacrylsäureester, als zweites Monomer L-Lysin und als organisches Lösungsmittel beispielsweise 2-Methyl-1.3-butadien, Dioxan, Methylenchlorid, Toluol oder Cyclohexan verwendet.

Gemäß einem weiteren Verfahren werden die Ultraschallkontrastmittel dadurch hergestellt, daß in einer 0,510%igen wäßrigen Lösung oder Dispersion eines Monomeren,
die ggf. Zusätze wie Emulgatoren (0,01 - 5 %) oder
Quasiemulgatoren (0,1 - 5 %) enthält, Gasblasen erzeugt
und danach eine quervernetzende Substanz und/oder ein
Reaktionsstarter zugesetzt werden.

Die im vorstehend beschriebenen Ultraschallkontrastmittel können sowohl für diagnostische als auch für therapeutische Verfahren verwendet werden.

Die Applikation der Mittel erfolgt beispielsweise durch Injektionen.

Die Erfindung wird durch folgende Beispiele erläutert:

Beispiel 1:

25

500 mg Polylactid werden in 4 ml Furan und 0,6 ml Cyclohexan gelöst und diese Lösung in 40 ml einer 0,1% igen Lösung von Polyoxyethylenpolyoxypropylen-Polymer mit Molekulargewicht 12.000 (Pluronic F 127) enthält, emulgiert, wobei die Temperatur während des Emulgierens unter 15 °C gehalten wird. Die Temperatur wird anschließend zur Verdampfung des organischen Lösungsmittels langsam erhöht. Anschließend wird die entstandene Suspension gefriergetrocknet.

Beispiel 2:

300 mg X-Cyanacrylsäurebutylester werden in 1 ml Furan gelöst und diese Lösung in 10 ml 0,1 N Salzsäure, die 1 % Polyoxyethylenpolyoxypropylen-Polymer mit Molekulargewicht 12.000 (Pluronic F127) enthält, emulgiert, wobei die Temperatur während des Emulgierens unter 15 °C gehalten wird. Nach Abschluß der Polymerisation wird die entstandene Suspension gefriergetrocknet.

Beispiel 3:

200 mg X-Cyanacrylsäurebutylester werden in 0,4 ml Isopren gelöst und in 30 ml 0,01 N Salzsäure, die 1 %
Polyoxyethylenpolyoxypropylen-Polymer mit Molekulargewicht 8.350 (Pluronic F68) enthält, emulgiert, wobei die
Temperatur während des Emulgierens unter 10°C gehalten
wird. Nach Abschluß der Polymerisation wird die Suspension mit 0.1 N NaOH neutralisiert und mit Natriumchlorid
isotonisiert.

•

Beispiel 4:

400 mg Cyanacrylsäurebutylester werden in 0,4 ml Methylenchlorid gelöst und in 60 ml 0,01 N Salzsäure, die 1 % Polyoxyethylenpolyoxypropylen-Polymer mit Molekulargewicht 12.000 (Pluronic F127) enthält, emulgiert, wobei die Temperatur während des Emulgierens unter 10 C gehalten wird. Nach Abschluß der Polymerisation wird die Suspension mit 0,1 N Natronlauge neutralisiert und mit Natriumchlorid isotonisiert.

Beispiel 5:

Cyclohexan gelöst und in 60 ml 1% Polyoxyethylenpolyoxypropylen-Polymer mit Molekulargewicht 12.000 (Pluronic
F127) emulgiert, wobei die Temperatur unter 15°C gehalten wird. Die Temperatur wird anschließend zur Verdampfung des organischen Lösungsmittels langsam erhöht.
Danach wird die entstandene Suspension gefriergetrocknet.

Beispiel 6:

25

400 mg Terephthalsäuredichlorid werden in 2 ml Furan gelöst und in 50 ml 3%iger Natriumcarbonatlösung, die 0,1 % Polyoxyethylenpolyoxypropylen-Polymer mit Molekulargewicht 12.000 (Pluronic F127) enthält, emulgiert Nach Zusatz von 60 mg L-Lysin, in 5 ml 0,1 %iger Pluronic F127 gelöst, werden die Mikrokapseln zentrifugiert und mehrmals mit 0,1 %iger Pluronic F127 Lösung ge-

waschen. Vor Gebrauch wird die Suspension mit Natriumchlorid isotonisiert.

Beispiel 7:

5

β-Cyclodextrin-Isopentan-Einschlußverbindung:

100 ml gesättigte β-Cyclodextrin-Lösung (1,8%ig) wird auf 10°C gekühlt und mit 3 ml Isopentan versetzt. Unter ständigem Rühren im Ultraschallbad wird der entstehende schwerlösliche Komplex ausgefällt. Durch Gefriertrocknen und Filtrieren wird der Niederschlag in kristalliner Form erhalten. Isopentangehalt nach GC-Bestimmung: 0,26 %

15

Beispiel 8:

β-Cyclodextrin-2-Methyl-2-buten-Einschlußverbindung:

20 100 ml gesättigte β-Cyclodextrin-Lösung (1,8%ig) wird auf 10 C gekühlt und mit 3 ml 2-Methyl-2-buten versetzt. Unter ständigem Rühren im Ultraschallbad wird der entstehende schwerlösliche Komplex ausgefällt. Durch Gefriertrocknen und Filtrieren wird der Niederschlag in kristalliner Form erhalten.

Beispiel 9:

30 \$-Cyclodextrin-2-Methyl-1-buten-Einschlußverbindung:

100 ml gesättigte β -Cyclodextrin-Lösung (1,8%ig) wird auf 10 C gekühlt und mit 3 ml 2-Methyl-1-buten ver-

setzt. Unter ständigem Rühren im Ultraschallbad wird der entstehende schwerlösliche Komplex ausgefällt. Durch Gefriergetrocknen und Filtrieren wird der Niederschlag in kristalliner Form erhalten. 2-Methyl-1-buten-Gehalt nach GC-Bestimmung: 0,82 %.

Beispiel 10:

β-Cyclodextrin-Isopren-Einschlußverbindung:

100 ml gesättigte β-Cyclodextrin-Lösung (1,8%ig) wird auf 10°C gekühlt und mit 3 ml Isopren versetzt. Unter ständigem Rühren im Ultraschallbad wird der entstehende 15 schwerlösliche Komplex ausgefällt. Durch Gefriergetrocknen und Filtrieren wird der Niederschlag in kristalliner Form erhalten. Isoprengehalt nach GC-Bestimmung: 1,0%.

20 Beispiel 11:

β-Cyclodextrin-Isopropylchlorid-Einschlußverbindung:

25 auf 10 °C gekühlt und mit 3 ml Isopropylchlorid versetzt. Unter ständigem Rühren im Ultraschallbad wird der entstehende schwerlösliche Komplex ausgefällt. Durch Gefriertrocknen und Filtrieren wird der Niederschlag in kristalliner Form erhalten. Isopropylchloridgehalt nach GC-Bestimmung: 0,5 %.

Beispiel 12:

β-Cyclodextrin-Isopentan-Einschlußverbindung:

100 ml gesättigte β-Cyclodextrin-Lösung (1,8%ig) wird auf 10°C gekühlt und mit 3 ml Isopentan versetzt. Unter ständigem Rühren im Ultraschallbad wird der entstehende schwerlösliche Komplex ausgefällt. Durch Gefriertrocknen und Filtrieren wird der Niederschlag in kristalliner Form erhalten.

10

Beispiel 13:

Xenon/%-Cyclodextrin-Einschlußverbindungen:

15 In einem 200-cm3-Autoklaven werden 100 ml gesättigte W-Cyclodextrin-Lösung (ca. 12%ig) unter 7 Atmosphären Xenon 7 Tage lang bei Zimmertemperatur inkubiert. Das kristalline Addukt kann abgesaugt, mit kaltem Wasser gewaschen und im Exsikkator über Calciumchlorid getrocknet werden.

Beispiel 14:

Kohlendioxid/%-Cyclodextrin-Einschlußverbindung:

In einem 200cm³-Autoklaven werden 100 ml gesättigte

Cyclodextrin-Lösung (ca. 12 %ig) unter 7 Atmosphären

Kohlendioxid 7 Tage lang bei Zimmertemperatur inku
30 biert. Das kristalline Addukt kann abgesaugt, mit kal
tem Wasser gewaschen und im Exsikkator über Calcium
chlorid getrocknet werden.

Beispiel 15:

Isopentan/Hydroxypropyl-β-Cyclodextrin-Einschlußverbindung:

15 ml 20-%ige Hydroxypropyl-β-Cyclodextrin-Lösung wurden bei 10°C mit 2 ml Isopentan versetzt, im Ultraschallbad 3 min beschallt und danach für 26 Stunden inkubiert. Der entstandene Komplex bleibt in Lösung.

10

Beispiel 16:

Isopren/Hydroxypropyl-\u03c3-Cyclodextrin-Einschlußverbindung:

15 ml 20-%ige Hydroxypropyl-β-Cyclodextrin-Lösung werden bei 10 C mit 2 ml Isopren versetzt, im Ultraschallbad 3 min beschallt und danach für 26 Stunden inkubiert. Der entstandene Komplex bleibt zum Teil in Lösung und fällt zu einem Teil als weißer Niederschlag aus.

Beispiel 17:

Furan/Hydroxypropyl-\beta-Cyclodextrin-Einschlußverbindung:

15 ml 20-%ige Hydroxypropyl-β-Cyclodextrin-Lösung werden bei 10^CC mit 2 ml Furan versetzt, im Ultraschallbad 3 min beschallt und danach für 26 Stunden inkubiert. Der entstandene Komplex bleibt zum Teil in Lösung und fällt zu einem Teil als weißer Niederschlag aus.

Beispiel 18:

Isopentan/X-Cyclodextrin-Einschlußverbindung:

20 ml gesättigte X-Cyclodextrin-Lösung werden mit 1 ml Isopentan versetzt und im Ultraschallbad 3 min beschallt. Der entstehende schwerlösliche Komplex wird durch Filtration gewonnen und über Calciumchlorid getrocknet.

Beispiel 19:

Isopren/X-Cyclodextrin-Einschlußverbindung:

20 ml gesättigte X-CD-Lösung werden mit 1 ml Isopren versetzt und im Ultraschallbad 3 min beschallt. Der entstehende schwerlösliche Komplex wird durch Filtration gewonnen und über Calciumchlorid getrocknet.

Beispiel 20:

Furan/Q-Cyclodextrin-Einschlußverbindung:

20 ml gesättigte X-Cyclodextrin-Lösung werden mit 1 ml Furan versetzt und im Ultraschallbad 3 min beschallt. Der entstehende schwerlösliche Kommplex wird durch Filtration gewonnen und über Calciumchlorid getrocknet.

20

Beispiel 21:

In einem Inkubationsgefäß werden zu 100 ml ges. &-Cyclodextrin-Lösung (5°C) unter Beschallung im Ultraschallbad 4 g Eukalyptol zugetropft und für weitere 30 min beschallt. Danach wird der Ansatz 48 Stunden in einem gekühlten, geschlossenen Gefäß geschüttelt. Der entstandene Niederschlag wird durch Filtration gewonnen, mit kaltem Ethanol gewaschen, in fl. Nz eingefroren und gefriergetrocknet.

Beispiel 22:

100 ml ges. β -Cyclodextrin-Lösung werden mit 2 g Geraniol bei 5°C 4 h im Ultraschallbad beschallt und danach für 24 h bei 5°C inkubiert. Der entstandene Niederschlag wird abfiltriert, mit kaltem Ethanol gewaschen, in fl. N₂ eingefroren und gefriergetrocknet.

2.0

Für die Beispiele 17 - 22 gilt:

Der kristalline Niederschlag wird nach dem Reinigen in 25 einem geeigneten wäßrigen Medium, vorzugsweise physiologischer Kochsalz-, Glukose- oder Ringerlösung aufgenommen und ist dann injektionsfähig.

Patentansprüche

- 1. Ultraschallkontrastmittel bestehend aus Mikropartikeln
- dadurch gekennzeichnet, daß

die Mikropartikel aus Amylosen und einem Gas und/oder einer organischen Flüssigkeit mit einem Siedepunkt unter 60°C oder aus synthetischen bioabbaubaren Polymeren und einem Gas und/oder einer Flüssigkeit mit einem Siedepunkt unter 60°C bestehen.

- 2. Ultraschallkontrastmittel nach Anspruch 1,
- 15 dadurch gekennzeichnet, daß

die Mikropartikel als Amylosen Cyclodextrine oder Cyclodextrinderivate enthalten.

3. Ultraschallkontrastmittel nach Anspruch 1.

dadurch gekennzeichnet, daß

die Mikropartikel als synthetische bioabbaubare Polymere Polyester von α, β, γ oder ε-Hydroxycarbonsäuren, Polyalkylcyanoacrylate, Polyaminosäuren,

Polyamide, polyacrylierte Saccharide oder Polyorthoester enthalten.

4. Ultraschallkontrastmittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 - 3,

dadurch gekennzeichnet, daß

die Mikropartikel als organische Flüssigkeiten mit einem Siedepunkt unter 60°C

1.1-Dichlorethylen, 2-Methyl-2-buten,

Isopropylchlorid,
2-Methyl-1.3-butadien,
2-Butin,
2-Methyl-1-buten,
Dibromdifluormethan,

Furan,
3-Methyl-1-buten,
Isopentan,
Diethylether,

3.3-Dimethyl-1-butin,
Dimethylaminoaceton,
Propylenoxid,
N-Ethylmethylamin,

N-Ethyldimethylamin,
Methylenchlorid,
Pentan,
Cyclopentan,

Brommethan,

2.3.-Pentadien,
Cyclopenten

oder deren Gemische enthalten.

5

- 5. Ultraschallkontrastmittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 3.
- dadurch gekennzeichnet, daß

die Mikropartikel als Gase

Luft,

Edelgase,
Stickstoff,
Sauerstoff,
Kohlendioxid,
Wasserstoff,

Ammoniak,
Ethylen,
Methan,
Ethan,

Propan oder 25 Butan

oder deren Gemische enthalten.

30 6. Ultraschallkontrastmittel nach 1,

dadurch gekennzeichnet, daß

die Mikropartikel ätherische öle enthalten.

7. Ultraschallkontrastmittel nach mindestens einem der Ansprüche 1,2 und 4 - 6,

dadurch gekennzeichnet, daß

die aus Amylosen bestehenden Mikropartikel mit einer hydrophoben Hüllsubstanz bestehend aus ölen. Fetten und/oder oberflächenaktiven Substanzen überzogen und in wäßrigem Medium suspendiert sind.

8. Ultraschallkontrastmittel nach mindestens einem der 15 Ansprüche 1, 2 und 4 - 7,

dadurch gekennzeichnet, daß

- die aus Amylosen bestehenden Mikropartikel von einer

 Matrix, insbesondere polymerer Struktur, umhüllt sind.
- 9. Ultraschallkontrastmittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 8,

dadurch gekennzeichnet, daß

durch Zugabe osmotisch aktiver Substanzen, insbesondere Kochsalz, Mannit, Galaktose, Glukose, Fruktose, die physiologische Isotonie eingestellt ist.

10. Verfahren zur Herstellung von Ultraschallkontrast-

25

30

mitteln mit Mikropartikeln aus synthetischen bioabbaubaren Polymeren nach einem der Ansprüche 1 oder 3 -5,

dadurch gekennzeichnet, daß

ein Polymer oder Copolymer in einem oder mehreren, mit Wasser nicht mischbaren, organischen Lösungsmitteln gelöst und anschließend ggf. nach Zusatz eines weiteren Lösungsmittels in Wasser emulgiert wird und die erhaltene Emulsion anschließend filtriert, ggf. getrocknet wird.

- 15 11. Verfahren zur Herstellung von Ultraschallkontrastmitteln mit Mikropartikeln aus synthetischen bioabbaubaren Polymeren nach einem der Ansprüche 1 oder 3 -5.
- dadurch gekennzeichnet, daß

ein Polymer oder Copolymer in einem oder mehreren, Gasblasen enthaltenden Lösungsmittel gelöst und anschließend ggf. nach Zusatz eines weiteren Lösungsmittels oder eines weiteren Polymeren ausgefällt oder in Wasser emulgiert und die erhaltene Suspension oder Emulsion anschließend filtriert, ggf. getrocknet wird.

12. Verfahren nach Anspruch 10 -oder 11,

dadurch gekennzeichnet, daß

als Lösungsmittel Furan, Pentan, Aceton, Dioxan, Ethylacetat, p-Xylol, Methylenchlorid, Cyclohexan oder n-Hexan oder ein daraus bestehendes Lösungsmittelgemisch verwendet wird.

5

13. Verfahren nach Anspruch 10 oder 11,

dadurch gekennzeichnet, daß

10

der Emulsion ein Emulgator zugesetzt wird.

- 14. Verfahren zur Herstellung von Ultraschallkontrastmitteln mit Mikropartikeln aus synthetischen, bioabbaubaren Polymeren nach einem der Ansprüche 1
 und/oder 3 6.
 - dadurch gekennzeichnet, daß
- ein Monomer in einem oder mehreren organischen Lösungsmitteln gelöst und in 5 30 Teilen Wasser oder 0,01 0,1 N Salzsäure ggf. unter Zusatz von Emulgatoren oder Puffersubstanzen bei einer Temperatur unterhalb des Siedepunkts des organischen Lösungsmittels emulgiert wird und dieser Emulsion eine 0,2% 20%ige wäßrige Lösung eines zweiten Monomeren oder ggf. die Lösung einer pH-Wert erhöhenden Substanz zugegeben und ggf. getrocknet wird.

30

15. Verfahren zur Herstellung von Ultraschallkontrastmitteln mit Mikropartikeln aus synthetischen, bioabbaubaren Polymeren nach einem der Ansprüche 1 und/oder 3 - 6.

dadurch gekennzeichnet, daß

ein Monomer in einer oder mehreren, gasblasenenthaltenden Flüssigkeiten ggf. unter Zusatz von Emulgatoren und/oder Puffersubstanzen gelöst oder dispergiert wird und dieser Lösung oder Dispersion ggf. eine 0,2% - 20%ige Lösung eines zweiten Monomeren oder eine pH-Wert erhöhende Bubstanz in gelöster oder gasförmiger Form zugegeben und ggf. getrocknet werden.

15

16. Verfahren nach Anspruch 14 oder 15,

dadurch gekennzeichnet, daß

als erstes Monomer Terephthaloyl- oder Sebacoylchlorid oder Cyanacrylsäureester, als zweites Monomer L-Lysin und als organisches Lösungsmittel 2Methyl-1.3-butadien, Methylenchlorid, Toluol, Dioxan
oder Cyclohexan verwendet wird.

25

17. Verfahren zur Herstellung von Ultraschallkontrastmittel mit Mikropartikeln aus synthetischen bioabbaubaren Polymeren nach einem der Ansprüche 1 und/oder
30 3-6,

dadurch gekennzeichnet, daß

in einer 0,5--10%igen wäßrigen Lösung eines Monomeren, die ggf. Zusätze wie Emulgatoren (0,01 - 5 %) oder Quasiemulgatoren (0,1 - 5 %) enthält, Gasblasen erzeugt und danach eine quervernetzende Substanz und/oder ein Reaktionsstarter zugesetzt werden.

-25-

18. Verwendung der Ultraschallkontrastmittel nach einem Ansprüche 1 - 9 für diagnostische oder therapeutische Verfahren.

15

10

20

25

30

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/DE 89/00069

	SIFICATION OF SUBJECT MATTER (If several classic		
According	to International Patent Classification (IPC) or to both Nati		•
Int.C	1.4 A 61 K 49/00		
. CIELD	CCARCUER		
II. FIELD:	S SEARCHED Minimum Documer	station Searched 7	
lacelficatio		Classification Symbols	· :
Int.C	1.4 A 61 K; A 61 B		
· · · ·			.:
	Documentation Searched other to the Extent that such Documents	han Minimum Documentation are included in the Fields Searched 8	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
II. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	<u>΄</u> ΄ ΄ ΄	
tegory *	Citation of Document, 11 with Indication, where app	ropriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13
À	EP,A, 0123235 (SCHERING AG)		1,2,5-9,18
A	31 October 1984		
•	see the whole document , in	narticular	
	page 6, lines 19-21; page 7,	triles /-tr	
	cited in the application		,
_		na mra l	1 10
A	WO, A, 80/02365 (RASOR ASSOCIATI	ES, INC .)	1–18
	13 November 1980		
	see claims		
A	FR,A, 2429616 (DOW CORNING COR	2)	1
	25 January 1980		
	see page 18, example 4		
-		, .	
· A	FR, A, 2496460 (CHINOIN GYOGYSZI	ER- ES	1,6
	VEGYESZETI TERMEKEK GYARA I	RT)	
	25 June 1982		
!	see pages 6-8, examples 1-5	•	
A	DE,A, 3341001 (KRAUSE et al)	•	1,3,10-17
	23 May 1985		
	see the whole document		
			<u> </u>
	al categories of cited documents: 10	"T" later document published after the or priority date and not in conflict.	he international filing dat
"A" doc	ument defining the general state of the art which is not sidered to be of particular relevance	cited to understand the principle	e or theory underlying th
"E" earl	lier document but published on or after the international	"Y" document of particular relevant	ce; the claimed invention
filing date cannot be considered involve an inventive ste			cannot be considered t
whi	tion or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevant cannot be considered to involve	ce; the claimed invention
"O" doc	ument referring to an oral disclosure, use, exhibition or	document is combined with one	or more other such docu
oth	er means cument published prior to the international filing date but	ments, such combination being of in the art.	ovious to a beison skille
late	ir than the priority date claimed	"&" document member of the same ;	patent family
V. CERT	IFICATION		
Date of the	e Actual Completion of the International Search	Date of Mailing of this International Se	arch Report
7 7 M	av 1989 (12.05 89))	12 June 1989 (12.06.8	39)
12 14	ay 1989 (12.05 89))		
nternation	nal Searching Authority	Signature of Authorized Officer	
	·		

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

DE 8900069 SA 26583

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 06/06/89

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP-A- 0123235	31-10-84	DE-A- 3313947	· · · · · ·
		AU-B- 569072	
		AU-A- 2680684	
	•	CA-A- 1232837	
		DE-A- 3473829	
		JP-A- 59205329	20-11-84
WO-A- 8002365	13-11-80	US-A- 4276885	07-07-81
		AU-A- 6053580	
	•	CA-A- 1171952	
		EP-A- 0028253	
FR-A- 2429616	25-01-80	US-A- 4370160	25-01-83
	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	AU-B- 524895	
	•	AU-A- 4790879	
		CA-A- 1129373	
		DE-A,C 2925305	
	•	GB-A,B 2026513	06-02-80
		JP-A- 55005787	
		JP-A- 60106837	12-06-85
FR-A- 2496460	25-06-82	JP-A- 57123114	31-07-82
DE-A- 3341001	23-05-85	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	
# B			
8	•		
•			

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

· Internationales Aktenzeichen

PCT/DE 89/00069

	ION DES ANMELDUNGSGEGENSTANDS (bei		zugsben)6
Nach der Interr	nationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der	nationalen Klassifikation und der IPC	
Int. Cl 4.	A 61 K 49/00		
II. RECHERCHIE	RTE SACHGEBIETE		· ·
	Recherchierter M	lindestprüfstoff ⁷	
Klassifikationssyste	em .	Klassifikationssymbole	. •
Int. Cl.4	3 61 V 3 61 B	•	
	A 61 K; A 61 B		
	Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff g unter die recherchierte		
	SE VERÖFFENTLICHUNGEN ⁹		•
Art* Kennz	eichnung der Veröffentlichung ¹¹ ,soweit erforderlic	h unter Angabe der maßgeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr. 13
A EP	, A, 0123235 (SCHERING AG 31. Oktober 1984		1,2,5-9,18
	siehe das ganze Dokumen Seite 6, Zeilen 19-21; 7-11		
in	der Anmeldung erwähnt	· ·	
A WO	, A, 80/02365 (RASOR ASSO 13. November 1980	CIATES, INC.)	1-18
	siehe die Patentansprüc 	che	
A FR	, A, 2429616 (DOW CORNING 25. Januar 1980		1
	siehe Seite 18, Beispiel	·	
A FR	, A, 2496460 (CHINOIN GY VEGYESZETI TERMEKEK GYA 25. Juni 1982		1,6
	siehe Seiten 6-8; Beisp	oiele 1-5	·
		./.	
"A" Veröffentlich definiert, abo	porien von angegebenen Veröffentlichungen 10: nung, die den allgemeinen Stand der Technik er nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist ment, das jedoch erst am oder nach dem internateldedatum veröffentlicht worden ist	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach de meldedatum oder dem Prioritätsdatum ist und mit der Anmeldung nicht kolli Verständnis des der Erfindung zugrunder der ihr zugrundeliegenden Theorie	veröffentlicht worden diert, sondern nur zum Indeliegenden Prinzips
zweifelhaft e fentlichungsc nannten Verö	nung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröftatum einer anderen im Recherchenbericht geffentlichung belegt werden soll oder die aus einem onderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)	"X" Veröffentlichung von besonderer Bede te Erfindung kann nicht als neu oder a kelt beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bede	utung; die beanspruch- uf erfinderischer Tätig-
"O" Veröffentlich eine Benutzt bezieht	nung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, ung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen	te Erfindung kann nicht als auf erfin ruhend betrachtet werden, wenn die einer oder mehreren anderen Veröffen gorie in Verbindung gebracht wird un	derischer Tätigkeit be- Veröffentlichung mit tlichungen dieser Kate-
"P" Veröffentlici tum, aber na licht worden	nung, die vor dem internationalen Anmeldeda, ch dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffent- ist	einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselbe	n Patentfamilie ist
IV. BESCHEINIG			· · · ·
Datum des Ab 12. Mai	schlusses der internationalen Recherche 1989	Absendedatum des internationalen Reche	12 JUN 1989
Internationale	Recherchenbehörde	Unterschrift des bevolltnachtigten Bediens	··
	Europäisches Patentamt	PCG	YAN DER PUTTEN

Art *	Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	DE, A, 3341001 (KRAUSE et al.) 23. Mai 1985	1,3,10-17
	siehe das ganze Dokument	
ŀ		
	-	
1		-
İ		·
}		
·		
ļ		
		,
Ì		
1		
.		
1		
		·
-		
•		
!		
ļ		
		,

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

DE 8900069 SA 26583

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 06/06/89 Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP-A- 0123235	31-10-84	DE-A- 3313947 AU-B- 569072 AU-A- 2680684 CA-A- 1232837 DE-A- 3473829 JP-A- 59205329	18-10-84 21-01-88 18-10-84 16-02-88 13-10-88 20-11-84
WO-A- 8002365	13-11-80	US-A- 4276885 AU-A- 6053580 CA-A- 1171952 EP-A- 0028253	07-07-81 20-11-80 31-07-84 13-05-81
FR-A- 2429616	25-01-80	US-A- 4370160 AU-B- 524895 AU-A- 4790879 CA-A- 1129373 DE-A,C 2925305 GB-A,B 2026513 JP-A- 55005787 JP-A- 60106837	25-01-83 07-10-82 03-01-80 10-08-82 03-01-80 06-02-80 16-01-80 12-06-85
FR-A- 2496460	25-06-82	JP-A- 57123114	31-07-82